明細書

半導体装置の製造方法、及び、その製造装置

5 技術分野

本発明は、半導体装置の製造方法、及び、その製造装置に関する。特に、大容量のキャパシタを有する半導体装置の製造方法、及び、その製造装置に関する。

10 背景技術

半導体装置の微細化に伴い、より小型で且つ大容量のキャパシタ(コンデンサ)が求められている。このような要求に応じて、容量絶縁膜の材質は、 SiO_2 から Ta_2O_5 へと変化している。また、キャパシタの構造は、MIS(金属膜/絶縁膜/シリコン)からMIM(金属膜/絶縁膜/金属膜)へと変化している。

MIM構造のキャパシタを製造する際、次のことが要求される。まず、下部電極となる金属膜のカバレッジ(被覆性)が良い。そして、下部電極形成後に、酸化雰囲気中で行われる容量絶縁膜形成工程や結晶化工程において、下部電極が酸化されたりはがれたりしない。

20 これらの要求を満たす下部電極の材質として窒化タングステンがある。 窒化タングステンは、タングステンや窒化チタンに比べ、酸化されにく い。

窒化タングステンの下部電極を形成する方法として、例えば以下に示す5つの方法がある。

- 25 (1)WF₆ガスとNH₃ガスとを用いた熱CVD法
 - (2)WF₆ガスとNH₃ガスとを用いたプラズマCVD法(特開昭64

-501号公報)

- (3) WF₆ガス、N₂ガス、H₂ガスを用いたプラズマCVD法(特開 \mathbf{W} 64-501号公報)
- (4) WF。ガスとNF。ガスとを用いたプラズマCVD法 (Suzuki et.
- 5 al "Advanced Methalization and Interconnect Systems for ULSI Application in 1997" Mater. Res. Soc., 1998, 49)
 - (5) 有機タングステンソースを用いた熱CVD法 (Sun et. al., Proc. of 13th VMIC, 151, 1996)
- 上記(2)~(5)の方法では、(1)の方法に比べ、形成される窒 10 化タングステン膜のカバレッジが悪く、製造コストがかかる。
 - (1)の方法では、形成される窒化タングステン膜の表面が平滑であるため、電極の対向面積は小さい。よって、(1)の方法では、キャパシタの大容量化を実現することは困難である。

本発明は、大容量のキャパシタを形成することが可能な半導体装置の 15 製造方法及びその製造装置を提供することを目的とする。また、本発明 は、凹凸形状を有する金属膜を形成することが可能な半導体装置の製造 方法及びその製造装置を提供することを目標とする。

発明の開示

20 上記目的を達成するために、本発明の第1の観点にかかる半導体装置 の製造方法は、

金属膜又は金属化合物膜が成長するための核の形成を抑制する物質を、 処理対象である基板の表面に供給する前処理工程と、

前記前処理工程の後、前記基板の表面に前記金属膜又は金属化合物膜 25 の原料を供給することによって、表面に凹凸形状を有する金属膜又は金 属化合物膜を該基板上に形成する成膜工程と、

15

を備えることを特徴とする。

この発明によれば、基板(金属膜又は金属化合物が成長するための土台となる基体、層間絶縁膜等を含む)上に金属膜又は金属化合物膜を形成する前に、前処理を施すことによって、金属膜の表面に凹凸を形成することができる。そして、このような金属膜を電極として使用することによって、大容量のキャパシタを製造することが可能となる。

前記前処理工程は、 NH_3 の吸着を抑制する物質を、前記基板の表面に供給する工程を備え、前記成膜工程は、前記基板の表面に WF_6 と NH_3 とを供給することによって、表面に凹凸形状を有する窒化タングステン膜を該基板上に形成する工程を備えてもよい。

前記前処理工程は、ハロゲン元素を前記基板の表面に供給することによって、該基板の表面に NH_3 が吸着することを抑制する工程を備えてもよい。

前記前処理工程は、前記ハロゲン元素として、 $C1F_3$ 又は WF_6 を前記基板の表面に供給する工程を備えてもよい。

前記前処理工程は、前記基板の表面にCとHとから構成される基を結合させることによって、該基板の表面に NH_3 が吸着することを抑制する工程を備えてもよい。

前記前処理工程は、前記基板の表面にCとHとから構成される基を結 20 合させるために、HMDS、アルコール類、及び、ケトン類の内の少な くとも1つを、前記基板の表面に塗布して乾燥させる工程を備えてもよ い。

前記前処理工程は、前記基板の表面にCとHとから構成される基を結合させるために、HMDS、アルコール類、及び、ケトン類の内の少な くとも1つの蒸気に、前記基板の表面を暴露して乾燥させる工程を備えてもよい。

前記前処理工程は、前記アルコール類として C_2H_5OH を用いる工程を備えてもよい。

前記前処理工程は、前記ケトン類として CH_3COCH_3 を用いる工程を備えてもよい。

5 本発明の第2の観点にかかる半導体装置の製造方法は、

ハロゲン元素を基板の表面に供給する前処理工程と、

前記前処理工程の後、前記基板の表面に金属膜又は金属化合物膜の原料を供給することによって、表面に凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を該基板上に形成する成膜工程と、

10 を備えることを特徴とする。

本発明の第3の観点にかかる半導体装置の製造方法は、

基板の表面にCとHとから構成される基を結合させる前処理工程と、

前記前処理工程の後、前記基板の表面に金属膜又は金属化合物膜の原料を供給することによって、表面に凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を該基板上に形成する成膜工程と、

を備えることを特徴とする。

前記成膜工程は、前処理の実行時間を制御することによって、前記成膜工程で形成される金属膜又は金属化合物膜の凹凸形状を制御してもよい。

20 上記第1から第3の観点に係る半導体装置の製造方法において、例えば、前述の前処理工程は、前記基板の実質的に平滑な表面に前記核の形成を抑制する物質を供給する工程であり、前記成膜工程は、凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を該基板上に形成する工程である。

また、上記第1から第3の観点に係る半導体装置の製造方法において、 25 例えば、前記前処理工程は、所定の粗さを有する前記基板の表面に前記 核の形成を抑制する物質を供給する工程であり、前記成膜工程は、前記

基板の表面よりも粗い凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を該基板上に形成する工程である。

また、上記第1から第3の観点に係る半導体装置の製造方法において、 前記金属膜又は金属化合物膜に絶縁物を介して対向する導電膜を形成す る工程を配置することにより、容量を形成するようにしてもよい。

本発明の第4の観点にかかる半導体装置の製造装置は、

基板に前処理を施すための第1処理室と、

前記第1処理室に、金属膜又は金属化合物膜が成長するための核の形成を抑制する抑制物質を供給する抑制物質供給源と、

10 表面に凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を形成する成膜処理 を行うための第2処理室と、

前記第2処理室内に、前記表面に凹凸形状を有する金属膜又は金属化 合物膜を形成するための原料ガスを供給する原料ガス供給源と、

を備えることを特徴とする。

- 15 前記抑制物質供給源は、前記前処理として、前記第1処理室内の所定位置に配置された基板の表面に、 NH_3 の吸着を抑制するハロゲン元素を含むガスを供給し、前記原料ガス供給源は、前記前処理を施された前記基板の表面に WF_6 ガス及び NH_3 ガスを供給して、該基板上に窒化タングステン膜を形成してもよい。
- 20 前記抑制物質供給源は、前記ハロゲン元素として、 WF_6 又は $C1F_3$ を供給してもよい。

前記抑制物質供給源は、ハロゲン元素を含むガスを、前記基板上に実質的に均一に供給するガス導入手段を備えてもよい。

前記第1処理室と前記第2処理室とは、内部を所定の圧力に保持する 25 ことが可能であり、前記基板を搬送する搬送手段を備えた真空室を介し て接続されていてもよい。

10

15

前記第1処理室と前記第2処理室は、同一の処理室であってもよい。 前記原料ガス供給源は、 WF_6 ガス及び NH_3 ガスをそれぞれ異なる経 路で前記第2処理室内の前記基板上に供給してもよい。

前記抑制物質供給源は、前記前処理として、CとHとから構成される基を含む物質を前記抑制物質として供給し、前記第1処理室は、前記抑制物質を前記基板の表面に塗布して乾燥させることにより、該基板の表面にCとHとから構成される基を結合させる塗布乾燥手段を備えてもよい。また、前記第1処理室は、前記抑制物質の蒸気を前記基板の表面に流通させることにより、該基板の表面にCとHとから構成される基を結合させる手段を備えてもよい。

前記第2処理室は、例えば、前記第1処理室での処理により核の形成が抑制された基板の所定の粗さの表面に、基板の表面よりも粗い凹凸を有する金属膜又は金属化合物膜を形成するものである。

或いは、前記第2処理室は、例えば、前記第1処理室での処理により 核の形成が抑制された基板の平滑な表面上に、凹凸を有する金属膜又は 金属化合物膜を形成するものである。

上記半導体装置の製造装置は、さらに、前記金属膜又は金属化合物膜上に絶縁物を形成する装置と、前記絶縁物上に導電体を形成する装置と を備えてもよい。

20

図面の簡単な説明

図1は、第1の実施の形態にかかる熱CVD(化学気相堆積)成膜装置(成膜装置)の構成図である。

図2は、第1の実施の形態で行われる前処理及び成膜処理でのガスの 25 供給を示すタイムチャートである。

図3は、第1の実施の形態において、WF₆を用いた前処理後に形成

された窒化タングステン膜の表面を示す図である。

図4は、前処理を行わずに形成された窒化タングステン膜の表面を示す図である。

図5は、第1の実施の形態で形成された窒化タングステン膜を用いた 5 キャパシタの構成を示す断面図である。

図6は、前処理にハロゲン元素を用いて形成された窒化タングステン膜の表面を示す図である。

図7は、第3の実施の形態で使用される製造装置の構成図である。

図8は、前処理にアルコール類を用いて形成された窒化タングステン 10 膜の表面を示す図である。

図9は、第4の実施の形態で使用される製造装置の構成図である。

図10は、前処理にHMDSを用いて形成された窒化タングステン膜の表面を示す図である。

図11は、前処理にハロゲン元素を用いる場合に使用される製造装置 15 の他の構成図である。

発明を実施するための最良の形態

本発明の第1の実施の形態について図面を参照して説明する。

図1は、第1の実施の形態にかかる熱CVD(化学気相堆積)成膜装置(以下、成膜装置)の構成図である。図1に示す成膜装置は、半導体装置を構成するキャパシタの下部電極となる膜を形成する装置である。

第1の実施の形態に係る成膜装置は、図1に示すように、ガス供給源 10A, 10B, 10Cと、シャワーヘッド20と、シャワーヘッドヒ ータ21と、チャンバ30と、チャンバヒータ31と、サセプタ32と、

25 支持部材33と、排気管40と、バルブ41と、真空ポンプ42と、電源50と、コントローラ51と、から構成されている。

10

ガス供給源10A,10B,10Cは、シャワーヘッド20を介してチャンバ30内にガスを供給する。ガス供給源10A,10Bは、チャンバ30内で半導体ウエハWに所定の処理(後術する前処理や成膜処理等)を施すためのガスをそれぞれ供給する。また、ガス供給源10Cは、半導体ウエハWに所定の処理を施した後、チャンバ30内の反応副生成物や残留ガス等を除去するためのクリーニングガスを供給する。具体的には、ガス供給10Aは、例えば前処理用ガス及び成膜用ガスであるWF6を供給し、ガス供給源10Bは、例えば成膜用ガスであるNH3を供給し、ガス供給源10Cは、例えばプリーニングガスであるC1F3を供給する。

シャワーヘッド20は、図1に示すように、チャンバ30の上壁中央を貫通して設置されている。また、シャワーヘッド20は、一体化して形成された上下3段のブロック体20A, 20B, 20Cから構成されている。

15 上段ブロック体20Aは、その上面に、ガス供給源10A, 10B, 10Cにそれぞれ接続される配管22, 23, 24を備える。また、上段ブロック体20Aの内部には、配管22, 23, 24にそれぞれ接続したガス流入口25, 26, 27が形成されている。

ガス流入口25,26は、上段ブロック体20A内でそれぞれ分岐し20 ている第1分岐ガス流路25A、第2分岐ガス流路26Aにそれぞれ接続されている。また、ガス流入口27は、上段ブロック体20A内部で第2分岐ガス流路26Aに接続されている。また、第1分岐ガス流路25A及び第2分岐ガス流路26Aは、上段ブロック体20Aの下面に開口を有する。

25 中段ブロック体20Bには、第1分岐ガス流路25A及び第2分岐ガス流路26Aにそれぞれ連通した第1中段ガス流路25B、第2中段ガ

ス流路26Bが形成されている。また、第1中段ガス流路25B及び第2中段ガス流路26Bは、それぞれ中段ブロック体20Bを貫通し、中段ブロック体20Bの下面に開口を有する。

下段ブロック体20Cには、第1中段ガス流路25B及び第2中段ガス流路26Bにそれぞれ連通した第1下段ガス流路25C、第2下段ガス流路26Cが形成されている。また、第1下段ガス流路25C及び第2下段ガス流路26Cは、それぞれ下段ブロック体20Cを貫通し、下段ブロック体20Cの下面に開口を有する。開口は、下段ブロック体20Cの下面に均等に配置されている。

以上のように形成されている複数のガス流路を経由して、ガス供給源10A, 10Bから、 WF_6 ガス及び NH_3 ガスが、チャンバ30内にほぼ均一に供給される。また、上記したように、ガス流路は、 WF_6 ガス及び NH_3 ガスのそれぞれに対して設けられているので、ガスがシャワーヘッド20内において反応することを防止することができる。即ち、ガス供給源10A, 10Bからそれぞれ供給されたガスは、チャンバ3

ガス供給源10A, 10Bからそれぞれ供給されたガスは、チャンバ3 0内で初めて混合される。

なお、図示しないが、シャワーヘッド20には、前処理用ガスや成膜 用ガスを希釈するための不活性ガス (Arガスや窒素ガス等)をチャン バ30内へ供給するためのガス流入口 (ガス流路) も形成されている。

20 シャワーヘッドヒータ21は、シャワーヘッド20の上面に設置され、シャワーヘッド20の温度を制御する。シャワーヘッド20を通過する前処理用ガス、成膜用ガス、クリーニングガス、及び、希釈用ガスの温度は、シャワーヘッドヒータ21によって、それぞれ所定の温度に設定される。

25 チャンバ30は、半導体ウエハWに所定の処理を施すための処理室である。

5

チャンバヒータ31は、チャンバ30の外壁に、チャンバ30を囲むように設置され、チャンバ30の温度を所定の温度に設定する。

サセプタ32は、チャンバ30内に設置され、図示せぬ搬送機構によって搬入された処理対象の半導体ウエハWを載置する。また、サセプタ32は、半導体ウエハWをサセプタ32の中央へガイドするガイドリング34を周縁部に備えている。また、サセプタ32は、半導体ウエハWの温度を制御するステージヒータ35を内部に備えている。

支持部材33は、チャンバ30内に設置され、サセプタ32を固定して支持する。

10 排気管40は、チャンバ30の底部に設置され、チャンバ30内のガスを排気する。

真空ポンプ42は、ガスの流量を調節するバルブ41を介して排気管40に接続されている。また、真空ポンプ42と排気管40との間には、チャンバ30内で発生した反応副生成物を捕獲するための反応副生成物捕獲用トラップ(図示せず)が設置されている。なお、バルブ41を調節することによって、チャンバ30内の圧力を適宜調節することができる。

電源50は、ステージヒータ35に電圧を供給する。

コントローラ51は、記録媒体やネットワーク等を介して予め提供さ 20 れたデータ等に基づいて、成膜装置を構成する上記各部の動作を制御す る。

次に、図1に示す成膜装置を用いた半導体装置の製造方法について説明する。なお、以下に説明する成膜装置の各部の動作は、上記したコントローラ51によって制御される。

25 始めに、処理対象である半導体ウエハWが、図示せぬ搬送機構によって、サセプタ32上に載置される。ここで、予め、電源50よりステー

ジヒータ35に電圧が供給されており、サセプタ32は、所定温度(例えば、450 °C)に設定されている。よって、サセプタ32上に載置された半導体ウエハWの温度は、450 °Cに設定される。

また、シャワーヘッドヒータ21及びチャンバヒータ31は、それぞれシャワーヘッド20及びチャンバ30を所定温度(例えば、130 $^{\circ}$)に設定する。これによって、シャワーヘッド20内を通る前処理用ガス、成膜用ガス、及び、チャンバ30の内壁(シャワーヘッド20を含む)は、所定温度(例えば、130 $^{\circ}$)に保持される。

以上のようにして各部の温度が設定された後、図2に示すタイムチャ 10 ートに従って、チャンバ30内にガスが供給され、前処理及び成膜処理 が行われる。

まず、前処理工程では、前処理用ガスであるWF₆ガスが、100 (sccm)の流量で、ガス供給源10Aよりシャワーへッド20を介して半導体ウエハWの表面に供給される(t1)。また、前処理用ガスを希釈するためのArガスが、200 (sccm)の流量で、シャワーへッド20を介してチャンバ30内に供給される(t1)。

上記前処理が30秒間行われた後、即ち、前処理用ガスの供給が開始 されてから30秒経過後(t2)、続いて成膜処理が行われる。

成膜処理工程では、成膜用ガスである NH_3 ガスが、ガス供給源 10 B よりチャンバ 30 内に供給される。この時、前処理に続き、前処理用ガスとして供給されていた WF_6 ガスが、引き続き、ガス供給源 10A よりチャンバ 30 内に供給される。同様に、Ar ガスもチャンバ 30 内に供給される。具体的には、それぞれのガスは、 WF_6 / NH_3 /Ar=100/50/200(sccm)の流量で 27 秒間供給される($t2\sim t$ 25 3)。

以上のように前処理及び成膜処理を行うことにより、表面に凹凸形状

を有する窒化タングステン膜を半導体ウエハW上に形成することができる。

窒化タングステン膜が形成された半導体ウエハWは、図示せぬ搬送機構によって、チャンバ30から搬出される。

5 上記と同様の方法により所定枚数の半導体ウエハWに前処理及び成膜 処理が施される。

その後、チャンバ30内をクリーニングする場合、まず、ステージヒータ35、シャワーヘッドヒータ21、及び、チャンバヒータ31を、それぞれ所定温度、例えば300 \mathbb{C} 、130 \mathbb{C} 、130 \mathbb{C} に設定する。

- 10 続いて、ガス供給源10Cより、クリーニングガス(C1F₃ガス)を チャンバ30内に供給する。チャンバ30内の圧力は、バルブ41を調 節することにより、所定の圧力、例えば1Torrに保持される。これ により、ステージヒータ35、シャワーヘッド20、及び、ガイドリン グ34等の表面に堆積した窒化タングステン膜が除去される。
- 15 以上のようにして形成された窒化タングステン膜の表面の模式図を図 3に示す。また、一般的な方法で形成された窒化タングステン膜の表面 の模式図を図 4に示す。一般的な方法では、以上のような前処理を行わず、 NH_3 ガスを供給した後に WF_6 ガスを供給して窒化タングステン膜 を半導体ウエハW上に形成している。
- 20 図3に示すように、WF₆ガスを用いて前処理を行った後に成膜した 窒化タングステン膜の表面には、凹凸が形成されている。一方、図4に 示すように、前処理を行わず成膜した窒化タングステン膜の表面は、平 滑である。

図3及び図4に示したような窒化タングステン膜の表面は、実際にS 25 EM(走査型電子顕微鏡)で観察することができた。

以上の結果から、以下のことが示される。

10

15

20

窒化タングステン膜を成膜する前に、半導体ウエハWの表面にWF $_6$ を供給することによって、窒化タングステン膜の成長を制御することができる。即ち、成膜初期に形成される核(成長核)の密度を減少させることができる。これは、前処理工程においてWF $_6$ が、半導体ウエハWの表面に付着し、その付着したWF $_6$ が、核の形成を抑制(又は阻止)するためであると考えられる。即ち、WF $_6$ が、窒化タングステン膜を成膜するためのもう1つの原料ガスであるNH $_3$ が半導体ウエハWに吸着することを阻止していると考えられる。

以上のように、キャパシタの下部電極となる窒化タングステン膜の表面に凹凸形状を形成することによって、大容量のキャパシタを製造することができる。このようなキャパシタは、例えば図5に示すように構成される。図5に示すキャパシタは、半導体ウエハWと、半導体ウエハW上に形成され凹凸形状を有する窒化タングステン膜110と、窒化タングステン膜110上に形成された容量絶縁膜120と、容量絶縁膜120上に形成された金属膜(又は金属化合物膜)130とを備える。半導体ウエハWと窒化タングステン膜110との間には、図示しないが、102、103、104、104、105 の間には、図示しないが、105 の105 に106 にないが、107 にないが、108 にないが、109 にないが、109 にないが、101 にないが、102 に対しないが、102 に対しないが、103 にないが、104 に対しないが、105 に対しないが、1

また、凹凸形状を有する窒化タングステン膜から成る下部電極を有するキャパシタは、トレンチ構造としてトランジスタと組み合わされることによって、大容量のメモリ(DRAM)を構成することができる。

さらに、窒化タングステン膜は酸化されにくいため、製造される半導体装置の高い動作信頼性を実現することができる。

次に、本発明の第2の実施の形態について図面を参照して説明する。

25 第2の実施の形態にかかる成膜装置は、第1の実施の形態で示した成 膜装置と実質的に同一である。但し、ガス供給源10Cは、前処理用ガ

10

ス及びクリーニングガスとして、ハロゲンガスである $C1F_3$ ガスをチャンバ30内に供給する。

以下に、第2の実施の形態に係る半導体装置の製造方法を説明する。 以下に説明する成膜装置の各部の動作は、上記したコントローラ51に よって制御される。

始めに、処理対象である半導体ウエハWが、図示せぬ搬送機構によって、サセプタ32上に載置される。ここで、予め、電源50よりステージヒータ35に電圧が供給されており、サセプタ32は、150 $^{\circ}$ Cに設定されている。よって、サセプタ32上に載置された半導体ウエハWの温度は、150 $^{\circ}$ Cに設定される。

ガス供給源10Cは、前処理用ガスである $C1F_3$ ガスをシャワーへッド20を介してチャンバ30内に供給する。この際、バルブ41を調節することにより、 $C1F_3$ の分圧が50mTorrになるように、チャンバ30内の圧力を調整する。

15 以上のようにして、半導体ウエハWの表面に $C1F_3$ ガスを30秒間 供給することによって、前処理を行う。

上記前処理を半導体ウエハWに施した後、電源 50 はステージヒータ 35 を 300 ~ 600 ℃ (具体的には、例えば 450 ℃) に設定する。これによって、半導体ウエハWの温度が 450 ℃に設定される。

20 また、シャワーヘッドヒータ21、及び、チャンバヒータ31は、それぞれシャワーヘッド20、チャンバ30を所定温度(例えば、130 $^{\circ}$ C)に設定する。これによって、シャワーヘッド20内を通るガス、及び、チャンバ30の内壁は、所定温度(例えば、130 $^{\circ}$ C)に保持される。

その後、ガス供給源10A, 10Bは、シャワーヘッド20を介して、 25 チャンバ30内に成膜用ガスである WF_6 ガス及び NH_3 ガスを、次に示す成膜プロセスで供給する。また、必要に応じて、原料ガスを希釈する

ためのArガス(希釈用ガス)が、シャワーヘッド20を介してチャンバ30内に供給される。

成膜プロセスは、第1ステップと、第2ステップと、から構成されている。

以上の成膜プロセスを用いて成膜処理を行うことにより、前処理を施された半導体ウエハW上に窒化タングステン膜を形成することができる。 以上のようにして形成された窒化タングステン膜の表面の模式図を図 6に示す。

15 図6に示すように、C1F₃ガスを用いて前処理を行った後に成膜した窒化タングステン膜の表面には、小さな凹凸が多数形成されている。このような窒化タングステン膜の表面は、実際にSEM(走査型電子顕微鏡)で観察することができた。

以上の結果から、 $C1F_3$ (ハロゲン元素)を含むガスは、物性的に 20 半導体ウエハW表面に吸着しやすく、ハロゲン元素を窒化タングステン 膜の形成前に、半導体ウエハW表面に供給することによって、 NH_3 の 半導体ウエハWへの吸着が阻止される。その結果、成膜初期に形成される核(成長核)の密度が減少し、窒化タングステン膜の表面が凹凸形状になると考えられる。

25 以上のように、キャパシタの下部電極となる窒化タングステン膜の表面に凹凸形状を形成することによって、大容量のキャパシタを製造する

ことができる。このようなキャパシタは、例えば図5に示したように構成される。そして、このようなキャパシタは、トランジスタと組み合わされることによって、大容量のメモリを構成することができる。

さらに、窒化タングステン膜は酸化されにくいため、製造される半導体装置の高い動作信頼性を実現することができる。

次に、本発明の第3の実施の形態について図面を参照して説明する。

第3の実施の形態にかかる製造方法では、前処理として、半導体ウエハW上に C_2H_5OH (アルコール類)を塗布して乾燥させる。このため、例えば図7に示すような製造装置を用いることによって、前処理を簡単に行うことができる。

図7に示す製造装置は、前処理室1と、搬送機構2と、成膜装置3と、ロードロック室4と、から構成されている。

前処理室 1 は、スピンコータ 1 a を備え、スピンコータ 1 a は、半導体ウエハW上に C_2 H_5 O H を塗布する。

15 搬送機構 2 は、搬送アーム等を備え、前処理室 1 と成膜装置 3 との間で半導体ウエハWを搬送する。

成膜装置3は、第1及び第2の実施の形態で示した成膜装置と実質的に同一であり、前処理室1において前処理を施された半導体ウエハW上に窒化タングステン膜を形成する。

20 ロードロック室4は、成膜装置3内の圧力を保持しながら半導体ウエハWを搬送するために設けられている。即ち、搬送機構2は、ロードロック室4を介して成膜装置3への半導体ウエハWの搬送を行う。

次に、図7に示す製造装置を用いた半導体装置の製造方法を説明する。 始めに、前処理室1で、半導体ウエハWに前処理を施す。具体的には、

25 スピンコータ 1 a によって、半導体ウエハW表面に C_2H_5OH を回転塗布して乾燥させる。なお、 C_2H_5OH は、アルコール類であるため、常

15

20

温、大気圧下で前処理を行うことができる。

上記前処理を半導体ウエハWに施した後、搬送機構2は、半導体ウエハWをロードロック室4を介して成膜装置3に搬入する。

成膜装置3では、第2の実施の形態で示した成膜プロセスで、半導体5 ウエハW上に窒化タングステン膜が形成される。

以上のようにして形成された窒化タングステン膜の表面の模式図を図 8に示す。

図8に示すように、 C_2H_5OH を用いて前処理を行った後成膜した窒化タングステン膜の表面には、第2の実施の形態(図6)よりも比較的大きな凹凸が多数形成されている。このような窒化タングステン膜の表面は、実際にSEM(走査型電子顕微鏡)で観察することができた。

以上の結果から、アルコール類のように極性を有する有機溶媒は、半導体ウエハWに吸着しやすいため、窒化タングステン膜の形成前に、半導体ウエハW表面にアルコール類を塗布することにより、NH₃の半導体ウエハWへの吸着が阻止されると考えられる。その結果、成膜初期に形成される核(成長核)の密度が減少したと考えられる。

以上のように、キャパシタの下部電極となる窒化タングステン膜の表面に凹凸形状を形成することによって、大容量のキャパシタを製造することができる。このようなキャパシタは、例えば図5に示したように構成される。そして、このようなキャパシタは、トランジスタと組み合わされることによって、大容量のメモリを構成することができる。

さらに、窒化タングステン膜は酸化されにくいため、製造される半導、 体装置の高い動作信頼性を実現することができる。

また、上記前処理では、アルコール類を用いるているため、前処理に 25 必要な装置の構成を簡単にすることができる。よって、装置のコストを 抑えることができる。

10

15

次に、第4の実施の形態について図面を参照して説明する。

第4の実施の形態にかかる製造方法では、HMDSを用いて前処理を行う。具体的には、HMDSの蒸気に半導体ウエハWを暴露して乾燥させる。この前処理は、大気圧下で行われるので、例えば、図9に示すような製造装置で、前処理及び成膜処理を行うことができる。

図9に示す製造装置は、前処理室1と、搬送機構2と、成膜装置3と、ロードロック室4と、から構成されている。

前処理室1は、半導体ウエハWを載置するステージ1bと、ステージヒータ1cと、HMDSの蒸気を噴出する蒸気供給源1dと、蒸気ヒータ1eと、を備える。ステージヒータ1cは、ステージ1bを加熱することによって半導体ウエハWを所定温度に設定する。蒸気ヒータ1eは、蒸気供給源1dを加熱することによってHMDSの蒸気を所定温度に設定する。

搬送機構2は、搬送アーム等を備え、前処理室1と成膜装置3との間で半導体ウエハWを搬送する。

成膜装置3は、第1及び第2の実施の形態で示した成膜装置と実質的に同一であり、前処理を施された半導体ウエハW上に窒化タングステン膜を形成する。

ロードロック室4は、成膜装置3内の圧力を保持しながら半導体ウエ 20 ハWを搬送するために設けられている。即ち、搬送機構2は、ロードロック室4を介して成膜装置3への半導体ウエハWの搬送を行う。

次に、図9に示す製造装置を用いた半導体装置の製造方法を説明する。 始めに、前処理室1のステージヒータ1cを用い、ステージ1bを加 熱して、ステージ1bの温度を25℃に設定する。

25 また、蒸気ヒータ1 e は、HMDSの蒸気が25℃となるように、蒸気供給源1 d を加熱する。

その後、前処理室1のステージ1b上に処理対象である半導体ウエハ Wを載置し、半導体ウエハWの温度を25℃に設定する。

半導体ウエハWが所定温度になった後、蒸気供給源1dは、半導体ウエハWの表面に25℃に加熱されたHMDSの蒸気を供給する。

5 以上に示した前処理を大気圧下で120秒間行った後、搬送機構2は、 半導体ウエハWをロードロック室4を介して成膜装置3に搬入する。

成膜装置3では、第2の実施の形態で示した成膜プロセスで、半導体ウエハW上に窒化タングステン膜が形成される。

以上のようにして形成された窒化タングステン膜の表面の模式図を図 10 10に示す。

図10に示すように、HMDSの蒸気を用いて前処理を行った後成膜 した窒化タングステン膜の表面には、大きな凹凸が多数形成されている。 このような窒化タングステン膜の表面は、実際にSEM(走査型電子顕 微鏡)で観察することができた。

以上の結果から、半導体ウエハWの表面をHMDSの蒸気に暴露することにより、半導体ウエハW表面にある-OH基の-Hが-Si (CH_3) $_3$ に置換され、この半導体ウエハW表面に形成された-O-Si (CH_3) $_3$ 基が、 NH_3 の半導体ウエハWへの吸着を阻止すると考えられる。その結果、窒化タングステン膜の成膜初期に形成される核(成長核)の20 密度が減少したと考えられる。

以上のように、キャパシタの下部電極となる窒化タングステン膜の表面に凹凸形状を形成することによって、大容量のキャパシタを製造することができる。このようなキャパシタは、例えば図5に示したように構成される。そして、このようなキャパシタは、トランジスタと組み合わされることによって、大容量のメモリを構成することができる。

さらに、窒化タングステン膜は酸化されにくいため、製造される半導

20

25

体装置の高い動作信頼性を実現することができる。

また、前処理は大気圧下で行われるので、前処理を行うために真空ポンプ等の装置を設ける必要がない。よって、装置のコストを抑えることができる。

5 以上、第1乃至第4の実施の形態で示したように、前処理に用いる物質が異なると、窒化タングステン膜の表面に形成される凹凸の大きさや数等が異なる。よって、前処理に用いる物質は、製造されるキャパシタの使用目的等に応じて使い分けることが可能である。また、前処理を施す時間を変えることによって、凹凸の大きさや数を制御することができる。

また、第2の実施の形態では、前処理の条件を、半導体ウエハWの温度を300 $^{\circ}$ 、C1 $_{3}$ の分圧を10 $_{3}$ Torr、C1 $_{3}$ の流通時間を30秒としても、窒化タングステン膜の表面に凹凸を形成することができる。さらに、前処理でハロゲン元素(W $_{6}$ やC1 $_{3}$ 等)を用いる場合、

図11に示すような製造装置を用いて窒化タングステン膜を成膜することも可能である。図11に示す製造装置では、前処理室1と成膜装置3とは、真空搬送室5を介して接続されている。また、真空搬送室5には、真空搬送室5の圧力を保持したまま半導体ウエハWを搬送できるように、ロードロック室4が接続されている。このように、前処理室1と成膜装置3とを真空搬送室5を介して接続することによって、半導体ウエハW表面の酸化、水分の吸着、及び、半導体ウエハW上の形成物の脱離等を防止することができる。

また、第3及び第4の実施の形態では、前処理室1と、成膜装置3とが別々に設置されている例を示したが、前処理室1と成膜装置3とが同一の処理室であってもよい。

また、第3の実施の形態で示した前処理では、アルコール類の代わり

10

15

にHMDSやアセトン等のケトン類を塗布して乾燥させても、上記と同様の効果を得ることができる。

また、第4の実施の形態で示した前処理では、HMDSの代わりにアルコール類やケトン類の蒸気に半導体ウエハW表面を暴露して乾燥させてもよい。これによっても、上記と同様の効果を得ることができる。

産業上の利用可能性

以上説明したように、本発明を用いることにより、大容量のキャパシ タを有する半導体装置が得られる。また、凹凸形状の金属膜を有する半 導体装置が得られる。

この米国特許出願は、日本国特許出願平11-210149号(1999年7月26日特許出願)及び国際特許出願PCT/JP00/04889号(2000年7月21日出願)に基づくものであり、これらの特許出願の内容全体は、参考のため、この明細書に取り込むものとする。

請求の範囲

- 1. 金属膜又は金属化合物膜が成長するための核の形成を抑制する物質を、処理対象である基板の表面に供給する前処理工程と、
- 5 前記前処理工程の後、前記基板の表面に前記金属膜又は金属化合物膜 の原料を供給することによって、表面に凹凸形状を有する金属膜又は金 属化合物膜を該基板上に形成する成膜工程と、

を備えることを特徴とする半導体装置の製造方法。

2. 前記前処理工程は、 $\mathrm{NH_3}$ の吸着を抑制する物質を、前記基板の10 表面に供給する工程を備え、

前記成膜工程は、前記基板の表面にWF $_6$ とNH $_3$ とを供給することによって、表面に凹凸形状を有する窒化タングステン膜を該基板上に形成する工程を備える、

ことを特徴とする請求項1に記載の半導体装置の製造方法。

- 15 3. 前記前処理工程は、ハロゲン元素を前記基板の表面に供給することによって、該基板の表面にNH $_3$ が吸着することを抑制する工程を備える、ことを特徴とする請求項 $_2$ に記載の半導体装置の製造方法。
 - 4. 前記前処理工程は、前記ハロゲン元素として、 ClF_3 又は WF_6 を前記基板の表面に供給する工程を備える、ことを特徴とする請求項3に記載の半導体装置の製造方法。
 - 5. 前記前処理工程は、前記基板の表面にCとHとから構成される基を結合させることによって、該基板の表面に NH_3 が吸着することを抑制する工程を備える、ことを特徴とする請求項2に記載の半導体装置の製造方法。
- 25 6. 前記前処理工程は、前記基板の表面にCとHとから構成される基を結合させるために、HMDS((CH_3) $_3$ SiNHSi(CH_3) $_3$)、

アルコール類、及び、ケトン類の内の少なくとも1つを、前記基板の表面に塗布する工程を備える、ことを特徴とする請求項5に記載の半導体装置の製造方法。

- 7. 前記前処理工程は、前記基板の表面にCとHとから構成される基 を結合させるために、HMDS、アルコール類、及び、ケトン類の内の 少なくとも1つの蒸気に、前記基板の表面を暴露する工程を備える、こ とを特徴とする請求項5に記載の半導体装置の製造方法。
 - 8. 前記前処理工程は、前記アルコール類として C_2H_5OH を用いる工程を備える、ことを特徴とする請求項6に記載の半導体装置の製造方法。
 - 9. 前記前処理工程は、前記アルコール類として C_2H_5OH を用いる工程を備える、ことを特徴とする請求項7に記載の半導体装置の製造方法。
- 10. 前記前処理工程は、前記ケトン類としてCH₃COCH₃を用い 15 る工程を備える、ことを特徴とする請求項6に記載の半導体装置の製造 方法。
 - 11. 前記前処理工程は、前記ケトン類として CH_3COCH_3 を用いる工程を備える、ことを特徴とする請求項7に記載の半導体装置の製造方法。
- 20 12. ハロゲン元素を基板の表面に供給する前処理工程と、

前記前処理工程の後、前記基板の表面に金属膜又は金属化合物膜の原料を供給することによって、表面に凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を該基板上に形成する成膜工程と、

を備えることを特徴とする半導体装置の製造方法。

25 13. 基板の表面にCとHとから構成される基を結合させる前処理工程と、

前記前処理工程の後、前記基板の表面に金属膜又は金属化合物膜の原料を供給することによって、表面に凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を該基板上に形成する成膜工程と、

を備えることを特徴とする半導体装置の製造方法。

- 5 14. 前記成膜工程は、前処理の実行時間を制御することによって、 前記成膜工程で形成される金属膜又は金属化合物膜の凹凸形状を制御す る、ことを特徴とする請求項1に記載の半導体装置の製造方法。
 - 15. 前記成膜工程は、前処理の実行時間を制御することによって、前記成膜工程で形成される金属膜又は金属化合物膜の凹凸形状を制御する、ことを特徴とする請求項12に記載の半導体装置の製造方法。
- 16. 前記成膜工程は、前処理の実行時間を制御することによって、 前記成膜工程で形成される金属膜又は金属化合物膜の凹凸形状を制御す る、ことを特徴とする請求項13に記載の半導体装置の製造方法。
 - 17. 基板に前処理を施すための第1処理室と、
- 15 前記第1処理室に、金属膜又は金属化合物膜が成長するための核の形成を抑制する抑制物質を供給する抑制物質供給源と、

表面に凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を形成する成膜処理 を行うための第2処理室と、

前記第2処理室内に、前記表面に凹凸形状を有する金属膜又は金属化 20 合物膜を形成するための原料ガスを供給する原料ガス供給源と、

を備えることを特徴とする半導体装置の製造装置。

- 18. 前記抑制物質供給源は、前記前処理として、前記第1処理室内の所定位置に配置された基板の表面に、 NH_3 の吸着を抑制するハロゲン元素を含むガスを供給し、
- 25 前記原料ガス供給源は、前記前処理を施された前記基板の表面にWF 6ガス及びNH 3ガスを供給して、該基板上に窒化タングステン膜を形成

する、

5

ことを特徴とする請求項17に記載の半導体装置の製造装置。

- 19. 前記抑制物質供給源は、前記ハロゲン元素として、WF $_6$ 又は ClF $_3$ を供給する、ことを特徴とする請求項18に記載の半導体装置の製造装置。
- 20. 前記抑制物質供給源は、ハロゲン元素を含むガスを、前記基板上に実質的に均一に供給するガス導入手段を備える、ことを特徴とする請求項18に記載の半導体装置の製造装置。
- 21. 前記第1処理室と前記第2処理室とは、
- 10 内部を所定の圧力に保持することが可能であり、前記基板を搬送する 搬送手段を備えた真空室を介して接続されている、

ことを特徴とする請求項17に記載の半導体装置の製造装置。

- 22. 前記第1処理室と前記第2処理室は、同一の処理室である、ことを特徴とする請求項17に記載の半導体装置の製造装置。
- 15 23. 前記原料ガス供給源は、 WF_6 ガス及び NH_3 ガスをそれぞれ異なる経路で前記第2処理室内の前記基板上に供給する、ことを特徴とする請求項18に記載の半導体装置の製造装置。
 - 24. 前記抑制物質供給源は、前記前処理として、CとHとから構成される基を含む物質を前記抑制物質として供給し、
- 20 前記第1処理室は、前記抑制物質を前記基板の表面に塗布して乾燥させることにより、該基板の表面にCとHとから構成される基を結合させる塗布乾燥手段を備える、

ことを特徴とする請求項17に記載の半導体装置の製造装置。

25. 前記制御物質供給源は、前記前処理として、CとHとから構成 25 される基を含む物質を前記抑制物質として供給し、

前記第1処理室は、前記抑制物質の蒸気を前記基板の表面に流通させ

ることにより、該基板の表面にCとHとから構成される基を結合させる 手段を備える、

ことを特徴とする請求項17に記載の半導体装置の製造装置。

26. 前記前処理工程は、前記基板の実質的に平滑な表面に前記核の形成を抑制する物質を供給する工程であり、

前記成膜工程は、凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を該基板 上に形成する工程である、

ことを特徴とする請求項1に記載の半導体装置の製造方法。

27. 前記前処理工程は、所定の粗さを有する前記基板の表面に前記 10 核の形成を抑制する物質を供給する工程であり、

前記成膜工程は、前記基板の表面よりも粗い凹凸形状を有する金属膜 又は金属化合物膜を該基板上に形成する工程である、

ことを特徴とする請求項1に記載の半導体装置の製造方法。

- 28. 前記金属膜又は金属化合物膜に絶縁物を介して対向する導電膜 15 を形成する工程をさらに備え、容量を形成することを特徴とする請求項 1に記載の半導体装置の製造方法。
 - 29. 前記前処理工程は、前記基板の実質的に平滑な表面に前記核の形成を抑制する物質を供給する工程であり、

前記成膜工程は、凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を該基板 20 上に形成する工程である、

ことを特徴とする請求項12に記載の半導体装置の製造方法。

30. 前記前処理工程は、所定の粗さを有する前記基板の表面に前記核の形成を抑制する物質を供給する工程であり、

前記成膜工程は、前記基板の表面よりも粗い凹凸形状を有する金属膜 25 又は金属化合物膜を該基板上に形成する工程である、

ことを特徴とする請求項12に記載の半導体装置の製造方法。

- 31. 前記金属膜又は金属化合物膜に絶縁物を介して対向する導電膜を形成する工程をさらに備え、容量を形成することを特徴とする請求項12に記載の半導体装置の製造方法。
- 32. 前記前処理工程は、前記基板の実質的に平滑な表面に前記核の 形成を抑制する物質を供給する工程であり、

前記成膜工程は、凹凸形状を有する金属膜又は金属化合物膜を該基板 上に形成する工程である、

ことを特徴とする請求項13に記載の半導体装置の製造方法。

- 33. 前記前処理工程は、所定の粗さを有する前記基板の表面に前記10 核の形成を抑制する物質を供給する工程であり、
- 前記成膜工程は、前記基板の表面よりも粗い凹凸形状を有する金属膜

ことを特徴とする請求項13に記載の半導体装置の製造方法。

又は金属化合物膜を該基板上に形成する工程である、

- 3 4. 前記金属膜又は金属化合物膜に絶縁物を介して対向する導電膜 15 を形成する工程をさらに備え、容量を形成することを特徴とする請求項 1 3に記載の半導体装置の製造方法。
 - 35. 前記第2処理室は、前記第1処理室での処理により核の形成が抑制された基板の所定の粗さの表面に、基板の表面よりも粗い凹凸を有する金属膜又は金属化合物膜を形成する、
- 20 ことを特徴とする請求項17に記載の半導体装置の製造装置。
 - 36. 前記第2処理室は、前記第1処理室での処理により核の形成が抑制された基板の平滑な表面上に、凹凸を有する金属膜又は金属化合物膜を形成する、

ことを特徴とする請求項17に記載の半導体装置の製造装置。

25 37. さらに、前記金属膜又は金属化合物膜上に絶縁物を形成する装置と、

前記絶縁物上に導電体を形成する装置とを備えることを特徴とする、 請求項17に記載の半導体装置の製造装置。

10

要約書

ガス供給源 $10\,\mathrm{A}$ は、前処理を行うため、金属膜が成長するための核の形成を抑制する WF_6 ガスを、処理対象である半導体ウエハ W の表面に所定時間供給する。前処理を行った後、ガス供給源 $10\,\mathrm{A}$ 及びガス供給源 $10\,\mathrm{B}$ は、前処理を施された半導体ウエハ W の表面に、それぞれ WF_6 ガス、 NH_3 ガスを所定時間供給する。これによって、表面に凹凸形状を有する金属化合物膜である窒化タングステン膜を、半導体ウエハ W 上に形成する。コントローラ $5\,\mathrm{1}$ は、予め提供されたプログラム等に従って、ガス供給源 $10\,\mathrm{A}$, $10\,\mathrm{B}$ 等の動作を制御する。